PAT-NO:

JP404206161A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 04206161 A

TITLE:

SUPPLY METHOD OF METHANOL

REFORMED GAS FOR FUEL CELL

PUBN-DATE:

July 28, 1992

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

YANAGI, MASAAKI

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

MITSUBISHI HEAVY IND LTD

N/A

APPL-NO: JP02325451

APPL-DATE:

November 29, 1990

INT-CL (IPC): H01M008/06, H01M008/10

ABSTRACT:

PURPOSE: To increase power generating capacity by bringing gas

from a

cell.

methanol reforming reactor into contact with prescribed adsorbents, separating adsorbed CO and CO<SB>2</SB> selectively, and sending refined gas to a fuel

CONSTITUTION: When methanol reformed gas obtained from a methanol reforming

reactor 1 is brought into contact with zeolite and activated carbon under high

pressure, due to difference in adsorbing capacity between

H<SB>2</SB>, CO and

CO<SB>2</SB>, CO is adsorbed mainly to the zeolite, and CO<SB>2</SB> is

adsorbed selectively to the activated carbon, and H<SB>2</SB> is

refined as H<SB>2</SB> having high purity. Meanwhile, CO and

CO<SB>2</SB> adsorbed to the

Protesting zeolite and the activated carbon are separated by lowering the Adjusting pressure.

Thereby, in the case adsorbing towers 15A and 15B filled with adsorbents of the

zeolite and the activated carbon are arranged side by side by two or more

systems and adsorption and separation are repeated alternately, H<SB>2</SB>

having high purity can be obtained continuously.

COPYRIGHT: (C)1992,JPO&Japio

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-206161

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)7月28日

H 01 M 8/06 8/10 R

9062-4K 9062-4K

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全6頁)

69発明の名称

燃料電池用メタノール改質ガスの供給方法

20特 願 平2-325451

22出 願 平2(1990)11月29日

@発 明 者

明

広島県広島市西区観音新町 4 丁目 6 番22号 三菱重工業株

式会社広島研究所内

勿出 願 人 三菱重工業株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目5番1号

個代 理 人 弁理士 光石 英俊 外1名

明

1. 発明の名称

燃料電池用メタノール改賞ガスの供給方法 2. 特許請求の範囲

- (1) メタノール改賞反応器より得た一酸化炭素、 3.発明の詳細な説明 二酸化炭素を含むメタフール改賞ガスを活性 炭、シリカゲル及びゼオライトを主成分とす る吸着剤に接触させて該メタノール改賞ガス 中の一酸化炭素及び二酸化炭素を選択的に吸 着する吸着工程と、この吸着工程に供した上 記吸着剤から一酸化炭素及び二酸化炭素を脱 離する脱離工程とを有し、上記吸着工程によ り得た精製ガスを燃料電池へ供給することを 特徴とする燃料電池用メタノール改質ガスの 供給方法。
- (2) 請求項1において、脱離工程で得た脱離ガ スを、メタノール改買反応器へ供給して熱源 に用いることを特徴とする燃料電池用メタノ ール改賞ガスの供給方法。

(3) 請求項1又は2において、吸着工程を二系 列以上設け、そのうちの少なくとも一系列以 上が常にメタノール改賞ガスを精製している ことを特徴とする燃料電池用メタノール改賞 ガスの供給方法。

<産業上の利用分野>

本発明は、特に比較的低温で作動する固体 高分子電解質膜燃料電池にメタノール改賞ガ スを供給する方法に関する。

く従来の技術>

燃料電池は、他のエネルギー機関と較べ非 常に高いエネルギー回収が出来る優れた特徴 を持っているため、ビルディング単位や工場 単位の比較的小型の発電プラントとして利用 される傾向にある。

近年、この燃料電池を車載用の内燃機関に 代えて作動するモータの電源として利用し、 このモータにより車両等を駆動することが考 えられている。この場合に重要なことは、反 応によって生成する物質をできるだけ再利用することは当然のこととして、車載用であることからも明らかなように、余り大きな出力は必要でないものの、全ての付帯設備と共に可能な限り小型であることが望ましく、このような点から固体高分子電解質膜燃料電池が注目されている。

には1%前後までが限界である。

したがって、特に低温型固定高分子電解膜燃料電池用のメタノール改質ガスとするには、COシフト処理の後に、さらに CO 除去を行う必要がある。

そこで、提案されているのが、ノタノール 改質ガス中のCOを選択的に酸化する方法 (以下、セレクトオキソという)である。す なわち、メタノール改質ガス中に空気若しく は酸素を導入することによりCOを酸化して CO2に変化する方法である。

<発明が解決しようとする課題>

しかしながら、前述したセレクトオキソに よると CO と共に H₂も酸化されてしまうので、 現在の触媒で CO を例えば 1 0 ppm 又はそれ 以下まで低減しようとするとかなり大型化せ ざるを得ない。したがって、現実には 1 0 0 ppm 前後の C O が残留することになる。

一方、固体高分子電解膜燃料電池の水素極 中の被毒された触媒を再生する方法として水 10 ppm 以下に抑える必要がある。

したがって、メタノール改質ガスを固体高分子電解質膜燃料電池に用いる場合には、改質ガスに水蒸気を添加して一酸化炭素シフト 触媒と接触させて一酸化炭素を二酸化炭素に 転化するという CO シフト処理がなされている。

ことで、 CO シフト処理では、

 $CO + H_2O \rightarrow CO_2 + H_2$

という可逆反応が起こり、その際、残留CO 譲度は、反応温度が低いほど、また、反応圧 力が高いほど、さらに、水蒸気/カーボン ば、Fe -Cr系触媒を用い、反応温度を200 で、反応圧力を20 atm,水蒸気/カーボン 比を4としてCOシフト処理すると残留一酸 化炭素濃度を約0.1%(1000ppm)とす ることを前提とすると種々の制約がある ため、COシフト処理によるCO除去は現実的

素極中に空気を導入する方法が提案されている。しかしながらこの場合には、COの酸化反応より H₂の酸化反応の割合の方が多く、温度上昇及び H₂ ロスが大きいという問題が発生する。

一方、メタノール 改質ガス中には一酸化炭素の他二酸化炭素を多量に含むため水素分圧 が低下し、発電効率が低下する等の問題がある。

例えばメタノールを原料とした場合の改賞 反応は下記の通りである。

C H₂O H + n H₂O \rightarrow (1-n) C O + n C O₂ + (2+n) H₂ 但 し 0 < n < 1

したがって、理論的には水素濃度は、最高でも燃料電池入口濃度で 7 5 vo 1 %であり、燃料電池出口濃度では 2 0 vo 1 %程度に低下する。

本発明はこのような事情に觸み、メタノール改質ガス中の一酸化炭素を例えば 1 0 ppm 以下という極微量まで低減すると共に二酸化 炭素を除去することができる燃料電池用メタ ノール改質ガスの供給方法を提供することを 目的とする。

<課題を解決するための手段>

<作 用>

メタノール改質ガスが高圧でゼオライト、 活性炭に接触すると H₂ と CO , CO₂ との吸着 容量の差により主にゼオライトには CO が又

チューブ 3 の出口側には、かかるメタノール改質ガスを気水分離機 1 0 へ導く導管 1 1 が接続されており、導管 1 1 の途中には冷却器 12 が介装されている。すなわち、導管11により導かれるメタノール改質ガスは冷却器 1 2 により冷却された後、気水分離器 1 0 において分離された水はバルブ 1 3 から排出される。一方、水が分離されたメタノール改質ガスは

活性炭には CO2 が選択的に吸着し、高純度水素ガスとして精製される。一方、ゼオライト、活性炭に吸着された CO 、 CO2 は圧力を低下することにより脱離する。したがって、ゼギライト、活性炭の吸着剤を充塡した吸着等を二系統以上並設し、交互に吸着、脱離をくり返すことにより連続的に高純度水素ガスを得られる。

< 実 施 例 >

以下、本発明の一実施例を図面を参照しながら説明する。

第1 図には本発明方法を実施する燃料電池 の全体システムを示す概念図である。

図中、1はシェル2及びチューブ3からなるシェル・チューブ型の反応器である。チューブ3内にはメタノールを改實する触媒とれてCu, Zn及びCrを含む触媒が充塡されており、このチューブ3の入口端には水/メタノール供給管4が接続されている。また、シェル2には燃料供給管5及び燃焼用空気供給

導管 1 4 から吸着塔 1 5 A, 1 5 Bへ導かれる。

吸着塔15A,15Bはそれぞれ導管14 から分岐した導管16A,16Bに介装され て並列に配設されており、導管16A,16B の吸着塔15A,15Bの上流側にはそれぞ れパルプ17A,17Bが、また下流側には パルブ18A,18Bがそれぞれ介装されて いる。また、バルブ11Aと吸着塔15Aと の間の導管16A並びにパルブ17Bと吸着 塔15Bとの間の導管16Bにはそれぞれパ ルブ19A,19Bが介装されている分岐管 2 0 A , 2 0 B が接続している。一方、バル ブ18A,18Bの後流側の導管16A,16B は、一端が固体高分子電解質膜燃料電池本体 (以下燃料電池本体という) 2 1の水素機の 入口側に連結される導管22の他端に合流し ている。また、燃料電池本体21の水素板の 出口側には排ガスを燃料供給管5へ戻す戻し 「官 2 3 が連結されており、戻し管 2 3 の燃料

供給管 5 との連結側には逆止弁 2 4 が介装されている。なお、上記分岐管 2 0 A , 2 0 B も、戻し管 2 3 の途中へ合流するようになっている。

また、燃料電池本体21の酸素極の入口値には空気等入管24が、また、出口値には未反応空気を排出する排気管25がそれぞれ連結されている。さらに、燃料電池本体21には冷却水供給管27が連結されており、この冷却水供給管27の途中には冷却水を供給する。然料電池本体21を冷却し、自らは加がで、燃料電池本体21を冷却し、自らは加がが、たかる冷却水は排出管29から排出されるれた冷却水は排出管29の途中に設けられた冷却水は排出管29の流中に設けられた冷却水は排出管29の流中に設けられた冷力ので温度を下げられた後、冷却タンク26へ戻される。

以上説明したシステムにおいて、反応器1 のチューブ3へ供給されたメタノールは、触 葉と接触し且つシェル2内を流れる高温の燃

そして、吸着塔15A中の吸着剤が飽和する 前に、パルブ17A,18Aを閉とすると同 時にパルブ17B,18Bを磨とし、吸着塔 15Bに切換える。これによりメタノール改 質ガスは、吸着塔15Bに導かれ、精製され る。一方、吸着塔15Bを使用している間に 吸着塔15Aの再生を行う。

すなわち、バルブ19Aを閉とすると吸着 塔15Aの圧力が低下し、吸着されている CO₂ , CO 及び水蒸気が脱離される。そして脱離が スは分岐管20Aを介して戻し管23へ合流 され、燃料供給管5へ戻される。脱離が終了 した後バルブ19Aを閉とし、次いでバルブ 17Aを閉として吸着塔15A内の圧力を操 作圧まで上昇させる。以上が再生操作である が、この作業は吸着塔15Bが飽和になる前 に終了するように行わなければならない。

次に、吸着塔 1 5 B が 飽和される前にバルブ 1 7 B , 1 8 B を開とすると同時にバルブ 1 8 A を開とし、吸着塔 1 5 A へ切り替え、

焼ガスから熱を得ることにより接触反応し、
H₂を主成分とするメタノール改質ガスとなる。
このメタノール改質ガスは冷却器 1 2 で冷却
された後気水分離器 1 0 を通過することによ
り水が分離され、その後吸着塔 1 5 A 若しく
は吸着塔 1 5 B へ導かれる。

ここで、吸着塔15A,15Bには活性炭、シリカゲル及び合成ゼオライト(モレキュラーシーブ: 商品名)が充塡されており、CO₂,CO及び気水分離器10で分離できない水煮気を吸着除去するものである。すなわち、メタノール改賞ガスは、吸着塔15A,15Bを選過することにより高純度水素に精製される。

本実施例ではメタノール改置ガスを連続的に精製するために、二塔の吸着塔 15A, 15B を並列に設け、交互に使用するようにしている。まず、例えばバルブ 17A, 18Aを開とすると共に他は閉とすることにより、メタノール改質ガスは吸着塔 15Aで精製される。

吸着塔15Aで精製を行うと共に吸着塔15B を同様に再生する。

以上の操作を繰り返えすことにより、連続的に高純度水素ガスを得ることができる。なお、上記吸着剤は、高圧、低温ほど CO2, CO及び水蒸気の吸着容量が大きく、低圧、高温ほど脱離しやすいため、吸着時には高圧・低温とし、脱離時には低圧・高温で操作するのが効果的である。

常温

以下に具体的実施例を示す。

メタノール改質の反応器 1 のチューブ 3 内にメタノール改質触媒(Cu/Zn= 5 0 / 5 0)を 5 kg 充塡し、又吸着塔 1 5 A , 1 5 B (2 塔) に活性炭、モレキュラシーブ(商品名)及びシリカゲルをそれぞれ一塔につき 4 kg , 1 kg , 1.5 kgを充塡し、メタノール改質ガスを精製し後燃料電池本体 2 1 に供給した結果を下記に示す。

- メタノール改貫反応条件
 H₂O/CH₃OH供給量(mol 比~1.0/1.0) 5.9 kg/H
 メタノール改賞反応温度 260 で
 メタノール改賞反応圧力 1.5 kg/ca/G
- 上記の条件でメタノール改賀反応を行ない次のメタノール改質ガスを得た。
 H₂: 74.3 vol%, CO: 1.0 vol%, CO₂: 24 vol%, CH₃OH: 0.1 vol%, H₂O: 0.5 vol%
- 3) メタノール 改質 ガスの 精製条件 メタノール精製ガス供給量 9 m'N/H

吸着剂充填塔吸着圧力

1.5 kg/calG

<発明の効果>

以上説明したように、本発明に係るメタノール改質ガスの供給方法を採用することで、燃料電池の水素極側の触媒の CO 被毒を防止し、かつ高純度水素が供給されるため発電能力が向上しかつ安定した発電を継続することが可能となる。

4. 図面の簡単な説明

第1 図は本発明の一実施例に係る燃料電池用メタノール改質ガスの供給方法を採用した燃料電池の全体システムを示す概念図、第2 図は本発明に係る燃料電池用メタノール改質ガスの供給方法を適用した場合の発電試験結果を示すグラフである。

図 面 中、

- 1 は反応器、
- 2 はシェル、
- 3 はチューブ、
- 4 は水/メタノール供給管、
- 5 は燃料供給管、

吸着利充填塔吸着温度 常 温 吸着利充填塔脱離压力 大 気 圧

吸着剂充填塔吸着/脱離切替時間

吸着和充填塔胶料温度

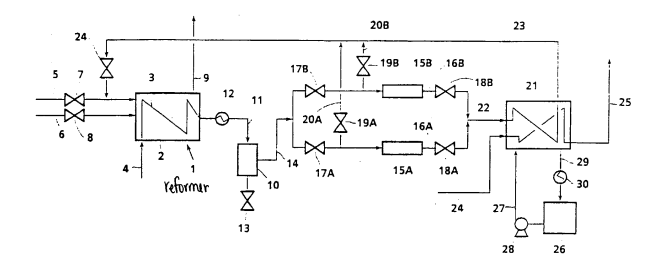
4) 上記の条件でメタノール改質ガスの精製を行ない H₂ 純度は 9 9 . 9 9 9 vol 9 を得た。この結果固体高分子電解質膜両側に接合されている触媒被毒成分である CO は分析検出限界 1 ppm 以下であった。

5) この精製ガスを燃料電池(121 cd/ とセルンを燃料電池(121 cd/ とセルンを燃料電池(121 cd/ と空 気を供給し、なお他果を行った結果を第2 図に示した。なお、比較のためメタレーを変質ガスから従来法により CO のみを除場したものを燃料電池本体21へた。この結果した特製ガスを用いたのを発電した精製ガスを用いたの発電とが解った。

6 は燃焼用空気供給管、

- 10は気水分離器、
- 12は冷却器、
- 15A, 15B は吸着塔、
- 2 1 は固体高分子電解質膜燃料電池本体、
- 26は冷却タンクである。

第 1 図



1 : 茨応器

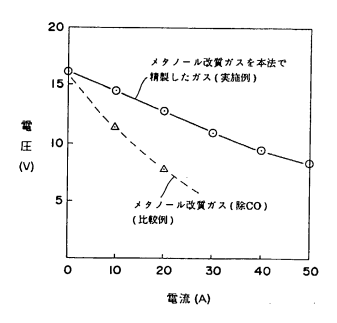
2 : シェル 3 : チューマ

4: 水/メタノール供給管

15A, 15B : 吸養答

21: 固体高分子電解質膜燃料電池

第 2 図



-350-

09/29/2004, EAST Version: 1.4.1